世界知的所有権機関

PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

JĖ

(51) 国際特許分類 5 C07D 401/06, 403/06, A61K 31/40, 31/445

(11) 国際公開番号

WO 94/26734

A1

(43) 国際公開日

1994年11月24日(24.11.94)

(21)国際出額番号

PCT/JP94/00737

(22) 国際出籍日

1

1994年5月2日(02 05 94)

(30) 優先権データ

特屋平5/132931

1993年5月10日(10.05.93)

(81) 指定国

KG. KR. KZ. LK. LV, MD. MG. MN. MW. NO. NZ. PL. RO, RU, SD. SI, SK, TJ, TT, UA, US, UZ, VN. 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許(BF, BJ, CF,

(71) 出版人 (米国を除くすべての指定国Kついて)

科研製業株式会社

(KAKEN PHARMACEUTICAL CO., LTD.)(JP/JP)

〒113 東京都文京区本駒込二丁目28番8号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者; および

(75)発明者/出願人(米BKついてのみ)

内裏監信 (NAITO, Takanobu) (JP/JP)

小林時仁(KOBAYASHI, Harubito)(JP/JP)

小金浩蘭 (OGURA, Hironobu) (JP/JP)

水井基美 (NAGAI, Kiyoshi)[JP/JP]

西田時子(NISHIDA, Tokiko)[JP/JP]

本可 E(ARIKA, Tadasbi)[JP/JP]

我足 守(YOKOO, Mamoru)(JP/JP)

中音電子(NAKAHASHI, Satoko)(JP/JP)

〒607 京都府京都市山科区四ノ宮南河原町14番地

料研製業株式会社 中央研究所内 Kyoto, (JP)

(74) 代理人

弁理士 朝日奈宗太、外(ASAHINA、Sobta et al.) 〒540 大阪府大阪市中央区谷町二丁目2番22号 NSビル

Osaka, (JP)

AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, GE, HU, JP, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開答類

国際英產報告書

(54) Title: AZOLYLAMINE DERIVATIVE

アゾリルアミン誘導体 (54) 発明の名称

$$\begin{array}{c|c}
 & N & OH CH_3 & (CH_2)_m & R^1 \\
 & \downarrow & \uparrow & \downarrow & \downarrow \\
 & CH_2 - C - CH - N & \\
 & Ar & (CH_2)_n & R^2
\end{array}$$

(57) Abstract

An antifungal agent containing as the active ingredient a compound represented by general formula (I) or an acid-addition salt thereof, in particular, one having an absolute configuration of (R, R) at the asymmetric carbon atoms or an acid-addition salt thereof.

(57) 要約

١,

一般式(1):

$$\begin{array}{c|c}
 & N & OH CH_3 & (CH_2)_m \\
 & \downarrow & \uparrow \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
 & CH_2 - C - CH - N & (CH_2)_n & R^2 \\
 & Ar & (CH_2)_n & R^2
\end{array}$$
(I)

で表される化合物またはその酸付加塩、とくにその不斉 炭素の絶対配置が(R, R)である化合物またはその酸 付加塩を有効成分として含有する抗真菌剤が開示されて いる。

情報としての用途のみ

PCTに基ついて公開される国際出版のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AM アル・ニア AT オーストリア AU オーストリア BB パルパドス BE パルギー BP ブルボー BG パナン BJ パナン BR ブラグル BY グラグ CA ナティック CC コート	CZ ナェック DE ドイン・コ DE ドイントーク EE スペインフ ES スペインフ FR ファインフ GA カイギャンス GB グニンス GB グニンス GR ギハン ス GR ギハン イ GR ギハン イ GR ディート GR オリン トート IE アイタナ	KP 朝鮮民主義人民共和国 KR 大神 日本 大民国 KZ カリリアションション しばつスンシウンニンフ LK リリアランニン LT カリトク・ヴコ MC マーケーン イ MD マッツ エーケー ル MR マッシュー な MR マッシュー な MR マッシュー な	NZ ニュー・ジャー・ジャー・ジャー・ジャー・ジャー・ジャー・ジャー・スペー・スペー・スペー・スペー・スペー・スペー・スペー・スペー・スペー・スペ

(1)

明 細 書

アゾリルアミン誘導体

技術分野

本発明は、人および動物の真菌疾患にたいして有効で 5 あり、さらに農園芸用または工業用防カビ剤としても有 効であるアゾリルアミン誘導体に関する。

背景技術

分子中にトリアゾリル基あるいはイミダソリル基などのアソリル基とピペリジノ基、ピロリジノ基あるアソリル基はでのアミン環をともに有するアソリル報告といる。 ルポリノ基などのアミン環をともに有するアソリル報告といる。 よび英国特許GB2159148A号公報に記載されているが、いずれも抗真菌作用などの面から医薬品としているが、があるいいのでは、またアミン環上にメチレン基あるいは置換メチレン基を有する化合物についての開示はない。

本発明はアミン環上にメチレン基あるいは置換メチレン基を有することを特徴とする、強い抗真菌活性を示す 新規アソリルアミン誘導体を提供することにある。

発明の開示

本発明は一般式(Ⅰ):

20

(式中、Arは無置換またはハロゲン原子およびトリフルオロメチルから選ばれた置換基1~3個で置換されたフェニル基を示し、R¹ およびR² は、同一または異なって水素原子、低級アルキル基、無置換まれたロゲン原子および低級アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、で置換されたアリール基、アルケニル基、アルキニル基、またはアラルキル基を示し、mは2または2を示し、Xは窒素原子またはCHを示し、10 *1、*2は不斉炭素を示す)で表される化合物またはその酸付加塩を提供するものである。

前記一般式(I)で示される化合物としては、とりわけ *1、 *2の不斉炭素の絶対配置が(R, R)であるもの、 *1、 *2の不斉炭素の絶対配置が(R, R)である一般式(I)で表される化合物またはその酸付加塩を含み、他の光学異性体を含んでいる混合体であるものが好ましい。

また、本発明は前記一般式(1)で示される化合物またはその酸付加塩を有効成分として含有する抗真菌剤、 20 さらに、前記化合物を用いた真菌感染症の治療方法を提供するものである。

発明を実施するための最良の形態 前記一般式(I)において、置換されたフェニル基と

してはハロゲン原子およびトリフルオロメチルから選ば れた1~3個の置換基を有するフェニル基であり、たと えば 2, 4 - ジフルオロフェニル、 2, 4 - ジクロロフ ェニル、4-フルオロフェニル、4-クロロフェニル、 2 - クロロフェニル、 4 - トリフルオロメチルフェニル、 2 - クロロー 4 - フルオロフェニルまたは 4 - プロモフ ェニルなどがあげられ、低級アルキル基としてはたとえ ばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-プチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-プチ ル、n-ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、te 10 rtーペンチルなどの炭素数1~6の直鎖、分岐鎖また は環状アルキル基があげられ、無置換アリール基として は、たとえばフェニル、ナフチルまたはビフェニルなど があげられ、置換アリール基としては、たとえば2, 4 - ジフルオロフェニル、2, 4 - ジクロロフェニル、4 15 - フルオロフェニル、 4 - クロロフェニル、 2 - クロロ フェニル、4-トリフルオロメチルフェニル、2-クロ ロー 4 ーフルオロフェニル、 4 ープロモフェニル、 4 ー t e r t - プチルフェニルまたは 4 - ニトロフェニルな どがあげられ、アルケニル基としては、たとえばビニル、 20 1 - プロペニルまたはスチリルなどがあげられ、アルキ ニル基としては、たとえばエチニルなどがあげられ、ア ラルキル甚としては、たとえばベンジル、ナフチルメチ ルまたは4-ニトロベンジルなどがあげられる。 一般式(1)で表される本発明化合物は分子内に不斉

25 一般式(1)で表される本発明化合物は分子内に不斉 炭素を2個以上有しており光学異性体およびジアステレ オマーが存在する。光学異性体は一般的な光学分割の手 法により、あるいは不斉合成の手法により両対掌体をえ ることができる。またジアステレオマーの分離は分別再結晶やクロマトグラフィーなどの通常の分離法を用いてそれぞれの異性体をえることができる。一般式(I)はこれらの異性体の一つまたは混合物を包含する。

5 これらの中でも、不斉炭素の絶対配置が (R, R) であるものがとくに強力な抗真菌作用を有しており、とりわけ好ましく用いられる。

一 般 式 (I) で 示 さ れ る 本 発 明 の 化 合 物 の 代 表 例 と し ては、たとえば (2 R, 3 R) - 2 - (2, 4 - ジフル オロフェニル) - 3 - (4 - メチレンピペリジン-1-10 イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール - 1 -(2) (2) (2) (3) (2) (2) (2)4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - メチレンピペリ ジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4-トリアゾ $- \mu - 1 - 4 \mu$) $7 + 2 - 2 - 4 - \mu$, (2 R S, 3 R 15 S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - メ チ レ ン ピ ペ リ ジ ン - 1 - イ ル) - 1 - (1 H - 1 . 2, 4-トリアゾール-1-イル) ブタン-2-オール、 (2 R, 3 R) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - メチレンピペリジン-1 - イル)-1 -20 (1H-イミダゾール-1-イル) ブタン-2-オール、 (2S, 3S) - 2 - (2, 4 - i)- 3 - (4 - メチレンピペリジン-1 - イル) - 1 -(1H-イミダゾールー1ーイル)ブタンー2ーオール、 (2 R S, 3 R S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニ 25 ル) -3-(4-メチレンピペリジン-1-イル) -1 - (1 H - イミダゾール - 1 - イル) ブタン - 2 - オー

ル、(2R, 3R) - 2 - (4 - クロロフェニル) - 3

- (4 - メチレンピペリジン-1-イル) - 1 - (1 H - 1 , 2 , 4 - トリアゾール - 1 - イル) プタン - 2 -オール、(25,35)-2-(4-クロロフェニル) - 3 - (4-メチレンピペリジン-1-イル).-1-(1 H-1, 2, 4-トリアソール-1-イル) プタン 5 - 2 - オール、 (2 R S , 3 R S) - 2 - (4 - クロロ フェニル) - 3 - (4 - メチレンピペリジン-1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール - 1 - イル) ブタン-2-オール、 (2 R, 3 R) -2- (4-クロ ロフェニル)-3-(4-メチレンピペリジン-1-ィ 10 ル) -1- (1H-イミダソール-1-イル) プタン-2 - オール、(2 S , 3 S) - 2 - (4 - クロロフェニ ル) - 3 - (4 - メチレンピペリジン- 1 - イル) - 1 - (1 H - イミダゾール - 1 - イル) フタン - 2 - オー ν , (2 R S, 3 R S) $-2 - (4 - \rho \Box \Box \Box \Box \pm \pm \nu)$ 15 - 3 - (4 - メチレンピペリジン - 1 - イル) - 1 -(1 H - イミダゾール-1-イル) フタン-2-オール、 (2 R, 3 R) - 2 - (4 - トリフルオロメチルフェニ ル) - 3 - (4 - メチレンピペリジン- 1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール - 1 - イル) プタ 20 ン-2-オール、(2S, 3S) -2- (4-トリフル オロメチルフェニル)-3-(4-メチレンピペリジン - 1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール - 1 - イル) ブタン - 2 - オール、 (2 R S , 3 R S) - 2 - (4 - トリフルオロメチルフェニル) - 3 - (4 25 -メチレンピペリジン-1-イル) -1- (1H-1, 2, 4-トリアゾール-1-イル) ブタン-2-オール、 (2 R, 3 R) - 2 - (4 - トリフルオロメチルフェニ

ル) -3-(4-メチレンピペリジン-1-イル) -1 - (1H-イミダゾール-1-イル) ブタン-2-オー ル、(25,35)-2-(4-トリフルオロメチルフ ェニル) - 3 - (4 - メチレンピペリジン - 1 - イル) - 1 - (1 H - イミダソール - 1 - イル) ブタン - 2 -オール、(2 R S, 3 R S) - 2 - (4 - トリフルオロ メチルフェニル) - 3 - (4 - メチレンピペリジン-1 - イル) - 1 - (1 H - イミダゾール - 1 - イル) プタ ン-2-オール、(2R, 3R) -2-(2, 4-ジク ロロフェニル) - 3 - (4 - メチレンピペリジン-1-10 イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアゾール- 1 -イル) ブタン-2-オール、(2S,3S)-2-(2, 4-ジクロロフェニル) -3-(4-メチレンピペリジ $\nu - 1 - 4 \mu) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - 1 \mu)$ ルー1-イル) ブタンー2-オール、(2 R S, 3 R S) 15 - 2 - (2, 4 - ジクロロフェニル) - 3 - (4 - メチ レンピペリジン-1-イル) -1- (1H-1, 2, 4 ートリアゾールー1ーイル) ブタンー2ーオール、(2 R, 3R) -2-(2, 4-3) -3-(4-1)20 イミダゾールー1ーイル) ブタンー2ーオール、(25, 3 S) - 2 - (2, 4 - ジクロロフェニル) - 3 - (4 -メチレンピペリジン-1-イル) -1- (1H-イミ ダソールー1ーイル) ブタンー2ーオール、(2 R S, 3 R S) - 2 - (2, 4 - ジクロロフェニル) - 3 -25 イミダゾール-1-イル) ブタン-2-オール、(2R, 3 R) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 -

(4-エチリデンピペリジン-1-イル)-1-(1H -1, 2, 4 - トリアゾールー1 - イル) ブタンー2 -オール、(25,35-2-(2,4-ジフルオロフェ ニル) -3-(4-エチリデンピペリジン-1-イル) -1-(1H-1, 2, 4-1)4-ジフルオロフェニル) -3-(4-エチリデンピペ リジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4-トリア Y - N - 1 - 4N) 7 + 2 - 4 - N, (2 R, 3 R) -2-(2, 4-3)10 ロピリデンピペリジン-1-イル) -1-(1H-1. 2. 4-トリアゾールー1ーイル) ブタンー2ーオール、 (2S, 3S) - 2 - (2, 4 - 97)- 3 - (4 - プロピリデンピペリジン-1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール-1 - イル) ブタ 15 $\nu - 2 - \pi - \nu$, (2 R S, 3 R S) - 2 - (2, 4 -ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - プロピリデンピペリ ジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4-トリアゾ $-\mu - 1 - 1 \mu$) $79\nu - 2 - 1 \mu$, (2R, 3R) -2-(2, 4-37)20 ープチリデンピペリジンー1ーイル)ー1ー(1H-1, 2. 4-トリアソール-1-イル) ブタン-2-オール、 (2S, 3S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - n - プチリデンピペリジン- 1 - イル) -1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアゾール - 1 - イル) ブ 25 タン-2-オール、(2RS, 3RS) - 2- (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - n - プチリデンピ ペリジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4-トリ

 $r '' - \mu - 1 - 4 \mu$) ブタン $- 2 - 4 - \mu$ 、 (2 R , 3 R) $-2-(2, 4-97 \mu + 107 \mu + 1$ - n - ペンチリデンピペリジン-1-イル) - 1 - (1 H-1, 2, 4-トリアソール-1-イル) プタン-2 - オール、(2 S , 3 S) - 2 - (2 , 4 - ジフルオロ フェニル) - 3 - (4 - n - ペンチリデンピペリジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4-トリアゾール-1 - イル) ブタン-2-オール、(2 R S, 3 R S) -ペンチリデンピペリジン-1-イル) -1- (1H-1, 2, 4-トリアソール-1-イル) ブタン-2-オール、 (2 R, 3 R) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - n - ヘキシリデンピペリジン- 1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール - 1 - イル) $79 - 2 - 4 - \mu$, (2 S, 3 S) -2 - (2, 4 - 4)15 ジフルオロフェニル) -3- (4-n-ヘキシリテンピ ペリジン-1 - イル) -1 - (1 H - 1 , 2 , 4 - トリ r y - u - 1 - 4 u) y - 2 - 4 - u, (2 R S, 3 R S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 -(4-n-ヘキシリデンピペリジン-1-イル) -1-20 (1H-1, 2, 4-トリアソール-1-イル) プタン - 2 - オール、(2 R, 3 R) - 2 - (2, 4 - ジフル オロフェニル) - 3 - (4 - シクロプロピルメチレンピ ペリジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4-トリ アゾール-1-イル) ブタン-2-オール、(25,3 25 S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - シクロプロピルメチレンピペリジン-1-イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアゾール - 1 - イル) プタ

```
\nu - 2 - \pi - \nu, (2 R S, 3 R S) - 2 - (2, 4 -
      ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - シクロプロピルメチ
      レンピペリジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4
      ートリアゾールー1ーイル) ブタンー2ーオール、(2
      R, 3R) -2-(2, 4-37\mu^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}^{2}
      - (4-シクロヘキシルメチレンピペリジン-1-イル)
      -1-(1H-1, 2, 4-トリアゾール-1-イル)
      ブタン-2-オール、(2S, 3S)-2-(2, 4-
      ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - シクロヘキシルメチ
      レンピペリジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4
10
      ートリアゾールー1ーイル) ブタンー2ーオール、(2
      RS, 3 RS) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル)
      - 3 - (4 - シクロヘキシルメチレンピペリジン-1-
      イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール - 1 -
      15
      4-ジフルオロフェニル) -3-(4-ベンジリデンピ
      ペリジン-1-イル)-1-(1H-1,2,4-トリ
      アゾールー1ーイル) ブタン-2-オール、(25,3
      S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4
      - ペンジリデンピペリジン-1-イル) - 1 - (1 H -
20
      1, 2, 4-トリアゾール-1-イル) ブタン-2-オ
      ール、(2 R S, 3 R S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロ
      フェニル) - 3 - (4 - ペンジリデンピペリジン-1 -
      (1 + 1) - 1 - (1 + 1) + 2 + 4 - 1 + 7 + 7 - 1 - 1 - 1
      25
      4-ジフルオロフェニル) -3-(4-イソプロピリデ
      ンピペリジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4-
      トリアゾールー1ーイル) ブタンー2ーオール、(25,
```

3 S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 -(4-イソプロピリデンピペリジン-1-イル)-1-(1 H-1, 2, 4-トリアソール-1-イル) プタン -2-オール、(2RS, 3RS)-2-(2、4-ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - イソプロピリデンピペ リジン-1-イル) -1- (1 H - 1 , 2 , 4 - トリア $y-\nu-1-4\nu$) $y-\nu-2-4-\nu$, (2R, 3R) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - ジ フェニルメチレンピペリジン-1-イル) -1- (1 H -1,2,4ートリアゾール-1-イル) プタン-2-10 オール、(25, 35)-2-(2, 4-ジフルオロフ ェニル) - 3 - (4 - ジフェニルメチレンピペリジン -1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアゾール -1 - イル) ブタン-2-オール、(2 R S , 3 R S) -2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - ジフ 15 ェニルメチレンピペリジン-1-イル) -1-(1H-1, 2, 4 - トリアゾール-1-イル) プタン-2-オ ール、(2 R , 3 R) - 2 - (2 , 4 - ジフルオロフェ ニル)-3-(4-プロペニリデンピペリジン-1-ィ ル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアゾール-1 - イ 20 ル) ブタンー2ーオール、(25, 35) -2-(2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - プロペニリデン ピペリジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4-ト リアゾールー1-イル) ブタン-2-オール、(2RS, 3 R S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 -25 (4-プロペニリデンピペリジン-1-イル) -1-(1 H - 1, 2, 4 - トリアソール - 1 - イル) ブタン - 2 - オール、(2 R , 3 R) - 2 - (2 , 4 - ジフル

オロフェニル) - 3 - (4 - プロピニリデンピペリジン - 1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール -1 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - プロピ ニリデンピペリジン-1-イル) -1-(1H-1, 2, 4-トリアゾール-1-イル) ブタン-2-オール、 (2 R S, 3 R S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニ ル) - 3 - (4 - プロピニリデンピペリジン-1-イル) -1-(1H-1, 2, 4-1)ブタン-2-オール、(2R, 3R)-2-(2, 4-10 ジフルオロフェニル) - 3 - (3 - メチレンピペリジン - 1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール - 1 - イル) ブタン - 2 - オール、 (2 S, 3 S) - 2 - (2,4-ジフルオロフェニル)-3-(3-メチレ ンピペリジン-1-イル) -1- (1 H-1, 2, 4-15 トリアゾールー1ーイル) ブタンー2ーオール、(2 R S, 3 R S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) -3 - (3 - メチレンピペリジン-1 - イル) -1 - (1 H-1, 2, 4- + 1 + - オール、(2 R 、 3 R) - 2 - (2 、 4 - ジフルオロ 20 フェニル) -3-(3-メチレンピロリジン-1-イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール - 1 - イル) ブタン-2-オール、(2S, 3S) -2- (2, 4-ジフルオロフェニル) -3- (3-メチレンピロリジン - 1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール 25 - 1 - イル) ブタン - 2 - オール、および (2 R S, 3 RS) - 2 - (2, 4 - 37) - 3 -(3-メチレンピロリジン-1-イル) -1- (1 H-

1, 2, 4-トリアゾール-1-イル) プタン-2-オール、などがあげられる。

一般式(I)で表される本発明化合物は以下に示す方法によって製造することができる。

(上記式中、Ar、R¹、R²、X、mおよびnは前述 したものと同意義を示す。)

すなわち、一般式(II)で表されるエポキシ化合物と一般式(III)で表されるアミン誘導体を反応させることにより一般式(I)で表される化合物に導くことができる。一般式(II)で表されるエポキシ化合物は特開平2-191262号公報などに記載されていることき、たとえば一般式(IV):

$$\begin{array}{c|c}
 & N \\
 & X \\
 & N \\
 & OH CH_3 \\
 & CH_2 - C - CH - OH \\
 & Ar
\end{array} (IV)$$

15 (式中、ArおよびXは前述したものと同意義を示す)

15

20

(13)

で表される化合物を塩基存在下に式R³ SO₂ -O-S O₂ R³ またはR³ SO₂ -Z (式中、R³ は低級アル キル基、ハロゲン化低級アルキル基または置換されてい てもよいフェニル基を示し、Zはハロゲン原子などの脱 離基を示す。)を有する化合物と反応させることにより、 化合物 (V):

$$\begin{array}{c|c}
 & N \\
 & N \\
 & N \\
 & OH CH_3 \\
 & CH_2 - C - CH - OSO_2 R^3 \\
 & Ar
\end{array}$$
(V)

をえ、これに塩基を反応させる方法などによりえられる。 一般式(III)で表されるアミン誘導体は公知の合 IO 成法(たとえば Chem. Pharm. Bull. 41 (11) 1971 — 1986 (1993))により、あるいは本発明の参考例に記載され ている方法などによりえることができる。

なお、アミン誘導体が塩基などの酸との塩のばあいは 水酸化ナトリウムなどの無機塩基あるいはトリエチルア ミンなどの有機塩基であらかじめ、あるいは反応液中で 中和し遊離のアミンとして使用される。

反応は通常、水または有機溶媒あるいは水と有機溶媒の混合溶液を用いて、あるいは無溶媒で行われる。有機溶媒としては出発化合物と反応しないものであればよく、たとえばメタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ローブタノール、ナーングリコール、プロピレングリコール、グリセリンまたはメチルセルソルプなどのアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサンまたはジメトキシエタ

ンなどのエーテル類、 N , N ージメチルホルムアミドまたは N , N ージメチルアセトアミドなどのアミド類、ジメチルスルホキシドなどが単独であるいは混合液として使用される。

5 上記反応系においては、有機溶媒のみよりも、反応系に1~80 v / v %の水を添加すると反応が円滑に進行する。

反応溶液中の各原料の使用量は、化合物 (II) に対して 1 ~ 2 0 倍モルの化合物 (III) を使用する。

10 反応温度は室温~200℃、好ましくは50~150 ℃である。反応時間は1時間~72時間である。

反応終了後、溶媒を留去し再結晶またはクロマトグラフィーなどの手段により精製することにより一般式 (I)で表される本発明化合物が単離される。

15 一般式(I)で表される本発明化合物は必要に応じて、 医薬として許容される塩、たとえば塩酸、硫酸、硝酸、 燐酸または臭化水素酸などとの無機酸塩、フマル酸、マ レイン酸、酢酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、メタン スルホン酸またはトルエンスルホン酸などとの有機酸塩 20 とすることができる。

つぎに、上記一般式 (I) で表される本発明化合物の抗真菌活性について述べる。なお、以下の試験に使用する被験化合物番号は後に記載する実施例番号を引用した。
1. 最小発育阻止濃度 (M I C) の測定

カンジダ・アルビカンス (Candida albicans ATCC-102 59) については合成アミノ酸培地 (SAAMF培地)を 用いた液体培地希釈法により被験化合物のMICを測定 した。すなわち 2 倍段階希釈系列の薬液 3 μlに、最終

南濃度 1×10³ cells/mlになるように接種し、 た S A A M F 培地 3 0 0 μ 1 を加え、 3 5 ℃ で 2 日間培 養後、菌の発育を阻止する被験化合物の最小濃度をもっ てMICとした。カンジダ・アルビカンス以外の菌につ いてはサブロー寒天培地を用いた寒天平板希釈法により M 1 Cを測定した。すなわちジメチルスルホキシドに溶 解して10mg/mlの濃度になるように調製した被験 薬剤溶液を、ジメチルスルホキシドでさらに 2 倍段階希 釈した液 0. 1mlを滅菌シャーレにとり、サブロー寒 天培地 9. 9 m l を加え充分に混和し薬剤添加平板を作 10 成し、10⁶ cells/mlに調製した菌浮遊液5 μ 1 をミクロプランター(株式会社佐久間製作所製)を用 い接種した。アスペルギルス・フミガタス (Aspergillus ſвыіgаtыς №1-5561) とクリプトコッカス・ネオホルマ ンス (Cryptococcus neoformans NI-7496) は30℃で4 15 8 時間、トリコフィトン・メンタグロフィテス (Trickop hyton mentagrophytes KD-01) は30℃で7日間培養後、 菌の発育を阻止する被験化合物の最小濃度をもってMI Cとした。それらの結果を表1に示す。比較対照化合物 としてクロトリマゾールおよびフルコナゾールを用いた。 20 供試菌名略号は下記の通りである。

菌名

Candida albicans ATCC 10259

Cryptococcus neoformans N1-7496

Aspergillus fumigatus N1-5561

A.f.

Trichophyton mentagrophytes KD-01

T.m.

表1に本発明の実施例の化合物の各種真菌に対しての抗真菌力(最小発育阻止濃度MIC)を示す。

表 1

1th #6 /L A 4th	最小発	育阻止濃度	(MIC (με	g/ml)
│ 被験化合物 │(実施例番号)		試!	検 菌	
	C.a.	Cr.n.	A.f.	T.m.
1	< 0.025	0.05	0.05	0.39
2	< 0.025	0.1	0.1	0.39
3	0.39	0.78	> 100	50
4	< 0.025	< 0.025	0.05	< 0.025
5	< 0.025	0.025	0.05	0.1
6	< 0.0125	0.2	6.25	3.13
7	0.025	0.05	0.39	0.39
: 8	< 0.025	0.1	0.2	0.78
10	< 0.025	0.025	0.1	0.39
12	< 0.025	0.1	0.2	0.78
13	0.1	0.39	0.78	1.56
14	< 0.025	0.39	0.39	0.78
クロトリマゾール	0.025	0.2	0.78	0.39
フルコナゾール	0.39	12.5	> 100	> 100

クロトリマゾール:

フルコナゾール:

$$\bigcirc -C - N \longrightarrow N$$

$$\begin{array}{c|c}
 & N \\
 & OH \\
 & CH_2 - C - CH_2 - N \\
 & F \\
 & N \\
 & F
\end{array}$$

(17)

以上の結果から、一般式(I)で示される本発明の化合物、とりわけ絶対配置が(R, R)であるものが、従来の抗真菌剤に比べてきわめて高い活性を有することがわかる。

- 5 また、クロトリマゾールおよびフルコナゾールとの比較から、本発明化合物のごとき、メチレン基を有するアミン環が結合した化合物が、驚くべき高い活性を示すことがわかる。
 - 2. 感染治療実験

抑制率 (%)

= (1 - 菌陽性組織片数/全組織片数) × 1 0 0 25 その結果を表 2 に示す。対照化合物としてクロトリマ ゾールを用いた。

表 2

群	抑制率(%)
感染無処置対照 群	0
基剤対照群	0
実施例1の化合物	98
クロトリマゾール	20

(2) モルモット皮膚カンジダ感染モデルに対する治療効果

Hartley 系雄性モルモット (体重400-500g) 5 の背部の皮膚の毛を抜きカンジダ・アルビカンス (Candi da albicans KC-36) 胞子浮遊液(5×10 cell s / m l) の 0 . 1 m l を皮膚面に滴下し、ガラス棒で 擦り込み感染させた。感染を容易にするためプレドニソ ロン30mg/kgを感染1日前、感染当日および感染 4日後に皮下投与した。被験化合物はポリエチレングリ コール 4 0 0 - エタノール (75:25) に 1 % 溶液と なるように溶解し、感染2日目から1日1回、3日間、 0. 2 m 1 を 塗 布 治 療 し た 。 最 終 治 療 2 日 後 に 動 物 を エ ーテル麻酔で屠殺し、感染部位から10個の皮膚組織片 を切り出し、カンジダGS培地栄研(栄研化学株式会社 15 製)上で7日間培養した。抑制率は前記と同様の式より 算出した。その結果を表3に示す。対照化合物としてク ロトリマゾールを用いた。

[以下余白]

•-				
	•			
•				
	· Č			
				*
				· S
				•
			•	;. , ;
				•
			14,	
	<i>y</i>			
				A + 4 4
		4		
			4	
				9

表 3

群	抑制率(%)
感染無処置対照群	4
基剤対照群	8
実施例1の化合物	98
クロトリマゾール	96

以上1、2の試験から本発明化合物は広範囲でかつ強力な抗真菌作用を有することが認められた。

3. マウス急性毒性試験

表 4

投与量	死亡数/	使用匹数
以 子 里	皮下	経口
1000mg/kg	0/3	0/3
500mg/kg	0/3	0/3
250 m g / k g	0/3	-
125mg/kg	0/3	

上表に示されるように本発明の化合物の毒性は低いと10 考えられる。

本発明化合物は強い抗真菌活性を有しているうえ、毒性も低いものである。一般式(Ⅰ)で表される本発明化

一般式(1)で表される本発明の化合物を有効成分とする抗真菌剤は化合物単独またはこれと液体または固体の製剤上の補助成分、たとえば賦形剤、結合剤、希釈剤と混合してなるもので、外用塗布、経口または非経口的に投与することができる。また、必要に応じて他の薬剤を調合させてもよい。

外用剤として投与するばあい、クリーム剤、液剤、軟育剤、眼軟膏剤、座剤、膣剤、パウダー、乳剤などの剤 20 形が調製可能である。調製するにあたっては、油性基剤または乳剤性基剤などを用いて調製することができ、有効成分の好ましい含量は 0 . 1 ~ 1 0 重量%である。投与量は患部の広さおよび症状によって適宜調節すればよい。

25 経口投与のばあい、粉末、錠剤、顆粒剤、カプセル剤 またはシロップとして使用され、さらには皮下、筋肉内 または静脈内注射剤などの注射剤としても使用される。 投与量は患者の年齢、体重および個々の条件により異 なるが、成人1日あたり有効成分として10mg~10g、好ましくは50mg~5g程度であり、投与方法としては上記1日あたりの投与量を1回ないし数回にわけて投与する。

以下に実施例および参考例をあげて本発明についてさらに詳しく説明するが、本発明はかかる実施例にのみ限定されるものではない。

なお、「H - N M R スペクトルは重クロロホルム(C D C l g)溶液中、内部標準としてテトラメチルシラン10 を使用し、JNM-EX270型スペクトルメーター (日本電子株式会社製)により測定し、ケミカルシート(δ) 値はppmで示した。また、高速液体クロマトグラフィー(以下、HPLCと略す)は光学活性カラム、キラルセル(C H I R A L C E L) O J (4.6mm×15 25cm、ダイセル化学工業(株)製)を用い、LC-6A(HPLC装置、(株)島津製作所製)にて測定した。

実施例1

(2R, 3R) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) 20 - 3 - (4 - メチレンピペリジン-1 - イル) - 1 - (1H-1, 2, 4-トリアゾール-1 - イル) プタン -2 - オール

4 ーメチレンピペリジン塩酸塩1.336gに50%水酸化カリウム水溶液11.2mlを加え、撹拌溶解後25 エチルエーテル20mlで抽出し、水層をさらにエチルエーテル10mlで抽出し、有機層を合わせエチルエーテルを留去した。残留物にエタノール3ml、(2R、3S)-2-(2、4-ジフルオロフェニル)-3-メ

ŧ

15

チルー2-[(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)メチル]オキシラン251mg、蒸留水3mlを順次加え、85℃油浴上で24時間加熱還流した。応び反応液を室温まで冷却し、酢酸エチル20mlおよらに酢酸エチル10mlで抽出し先の有機層を分離した。水層をされ食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウム上で乾燥を開から発留をシリカゲル8gを用いたHPLCに合溶生した。残留物をシリカゲル8gを用いたHPLCに合溶せ、酢酸エチル/ヘキサン(4:1~3:1)の混合溶は、酢酸エチル/ヘキサン(4:1~3:1)の混合溶は、で溶出し表類の化合物188mgをえた。収率54.0%。エーテル/ヘキサン混合溶媒から再結晶を行い、融点86-87℃を有する純品をえた。

HPLC:移動層にヘキサン/イソプロピルアルコール=9/1を用い、流速1.0m1/分、室温、UV(254nm)で検出する条件で分析したところ、保持時間6.6分に単一のピークを示した。

比施光度: [α] _D²⁸-93° (C=1.00、 CHCl₃)

20 元素分析: C₁₈H₂₂F₂ N₄ Oとして

計算值: C、62.15; H、6.36;

N . 1 6 . 0 2

実測値: C、62.05; H、6.37;

N 1 6 . 0 8

1H-NMRスペクトル (CDCl₃) δppm: 0.96(3H,dd) 、 2.1-2.5(6H,m) 、

2.6 - 2.8(2H, m) \ 2.91(1H, q) \ 4.64(2H, s) \

4.80(1H, d) 4.89(1H, d) 5.48(1H, brs)

6. 7 - 6. 8 (2 H, m) , 7. 47 - 7. 63 (1 H, m) , 7. 79 (1 H, s) , 8. 03 (1 H, s) ,

実施例2

(2 R S, 3 R S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニ 5 ル) - 3 - (4 - メチレンピペリジン-1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアソール-1 - イル) ブタン-2 - オール

(2R,3S)-2-(2,4-ジフルオロフェニル)
 -3-メチルー2ー[(1H-1,2,4-トリアゾー)
 ルー1ーイル)メチル]オキシランの代わりにそのラセミ体である(2RS,3SR)-2-(2,4-ジフルオロフェニル)-3-メチルー2ー[(1H-1,2,4-トリアゾールー1-イル)メチル]オキシランを使って実施例1と同様にして表題の化合物をえた。

HPLC:移動層にヘキサン/イソプロピルアルコール=9/1を用い、流速1.0ml/分、室温、UV(254nm)で検出する条件で分析したところ、保持時間6.6分と5.8分に面積比1:1の2本のピークを示した。

1 H - N M R スペクトル (C D C l 3) る p p m :
0.96(3 H, d d, J = 3 H z, 7 H z) 、 2.1 - 2.5(6 H, m) 、
2.6 - 2.8(2 H, m) 、 2.91(1 H, q, J = 7 H z) 、
4.64(2 H, s)、 4.80(1 H, d, J = 15 H z) 、
4.89(1 H, d, J = 15 H z) 、 5.47(1 H, b r s)、
6.7-6.8(2 H, m) 、 7.5 - 7.6(1 H, m) 、
7.79(1 H, s)、 8.02(1 H, s)

実施例3

(2S, 3S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル)

20

(24)

- 3 - (4 - メチレンピペリジン-1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアゾール-1 - イル) ブタン-2 - オール

(2R,3S)-2-(2,4-ジフルオロフェニル)
5-3-メチル-2-[(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)メチル]オキシランの代わりにそのエナンチオマーである(2S,3R)-2-(2,4-ジフルオロフェニル)-3-メチル-2-[(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)メチル]オキシランを使って実施例1と同様にして表題の化合物をえた。

HPLC:移動層にヘキサン/イソプロピルアルコール=9/1を用い、流速1.0ml/分、室温、UV(254nm)で検出する条件で分析したところ、保持時間5.8分に単一のピークを示した。

¹ H - N M R スペクトル (C D C l ₃) δ p p m :
0.96(3 H, d d, J = 3 H z, 7 H z) 、 2.1 - 2.5(6 H, m) 、
2.6-2.8(2 H, m) 、 2.91(1 H, q, J = 7 H z)、

4. 64 (2H, s) 4. 80 (1H, d, J=15Hz)

4. 89 (1 H, d, J = 15 Hz) 5. 48 (1 H, brs)

6.7 - 6.8 (2 H, m) \sim 7.5 - 7.6 (1 H, m) \sim

7. 78 (1 H, s) \ 8. 03 (1 H, s)

実施例4~14

実施例 1 と同様にして、表 5 に示される原料を使用し 25 て表 6 に示される実施例 4 から 1 4 の化合物を合成した。 (25)

表 5

					 _			_
		ボキシ	′化合 ^	物(II) J	7	ミン誘導体(III)	
実施例番 号		X	N	0	HN	$/^{(CH_2)_m}$	` \	/R ¹
				*1 C - CH - CH ₃ Ar		(CH ₂) _n		R ²
	X	*1	*2	Ar	R ¹	R ²	m	n
4	СН	R	S	2.4 - ジフルオロ フェニル	Н	Н	2	2
5	СН	RS	SR	2,4 - ジフルオロ フェニル	н	Н	2	2
6	N	R	S	4-クロロフェニル	н	Н	2	2
7	N	R	S	2,4 - ジクロロ フェニル	н	H	2	2
8	N	RS	SR	2,4 - ジフルオロ フェニル	н	CH ₃	2	2
9	N	R	s	2,4 - ジフルオロ フェニル	н	n-C ₅ H ₁₁	2	2
10	N	RS	SR	2,4 - ジフルオロ フェニル	H	Ph*	2	2
11	N	R	S	2,4 - ジフルオロ フェニル	Ph*	Ph*	2	2
12	N	R	·S	2,4 - ジフルオロ フェニル	Н	CH=CH ₂	2	2
13	N	R	S	2,4 - ジフルオロ [.] フェニル	H	н	3	1
1 4	N_	R	S	2.4 - ジフルオロ フェニル	Н	Н	2	1

* Phはフェニル基を表す

		¹ H − NMRスペクトル (CDC1 ₃)	$v_{\rm L}$ 1.03 (3H,dd,J = 5Hz,7Hz), 2.2 - 2.4 (8H.	オロフェニル m)、2.77 (1H,q,J=7Hz)、4.35 (1H,d, J=14Hz)、4.54 (1H,d,J=14Hz)、4.64 (2H,s)、6.7-6.8 (3H,m)、6.92 (1H, s)、7.45 (1H,s)、7.5-7.6 (1H,m)	2,4-371/2 (3H,dd,J=5Hz,7Hz), 2.2-2.4 (8H. \$\frac{1}{4} = \frac{1}{2} \text{ (1H,q,J} = 7Hz), 4.35 (1H,d, \$\frac{1}{2} = 14Hz), 4.54 (1H,d,J = 14Hz), 4.64 (2H,s), 6.7-6.8 (3H,m), 6.92 (1H,d,d,d,d,d,d,d,d,d,d,d,d,d,d,d,d,d,d,d	
		Ar	2,4-5711	オロフェール	2,4ージフルオロフェニル	
R1	₩	卷 文 記 ※ 3 **2 **2 **2 **2 **3 **3 **3 **3 **3 *	2		RS	
X	えられた化合物	女 工製 *	22		RS	
_(CH ₂) _m \	さた	ជ	2		8	
(CH)	よら	Ħ	2		8	
_/		×	CH		CH .	
$\begin{pmatrix} c_{N} \\ c_{N} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} c_{1} & c_{1} \\ c_{2} & c_{2} \\ c_{2} & c_{3} \\ c_{4} & c_{2} \\ c_{4} & c_{5} \\ c_{4} & c_{5} \end{pmatrix}$		R 2	H		ж	
;=\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		я 1	H		H	
Z-O =X	\$ ##	光番呢	4		ယ	

联

1.07 (3H,d,J = 7Hz), 2.0 -2.4 (8H,m), 2.55 (1H,q,J = 7Hz), 4.41 (1H,d,J = 14Hz), 4.61 (2H,s), 4.70 (1H,d,J = 14Hz), 5.80 (1H,s), 7.2 - 7.5 (4H,m), 7.84 (1H,s), 8.17 (1H,s)	2,4-3/0 0.80 (3H,d,J=7Hz), 2.2-2.4 (4H,m), 0.7 x=1/2 2,4-2.6 (2H,m), 2.9-3.1 (2H,m), 3.55 (1H,q,J=7Hz), 4.66 (2H,s), 4.83 (1H,d,J=15), 4.91 (1H,s), 5.52 (1H,d,J=15Hz), 7.09 (1H,dd,J=9Hz,2Hz), 7.27 (1H,d,J=2Hz), 7.93 (1H,s), 8.04 (1H,s)	2,4-371/ \$\frac{2}{7}\text{17}\$ (3H,dd,J = 3Hz,7Hz), 1.56 (3H,d,J = 7Hz), 2.1-2.5 (6H,m), 2.5-2.8 (2H,m), 2.87 (1H,q,J = 7Hz), 4.79 (1H,d,J = 15Hz), 4.88 (1H,d,J = 15Hz), 5.17 (1H,q,J = 7Hz), 5.62 (1H,s), 6.7-6.9 (2H,m), 7.27 (1H,s), s), 7.5-7.6 (1H,m), 7.79 (1H,s), 8.05 (1H,s)	
4 - 7 0 0 7 = 1/L	2,4ージクロロフェニル	4-ジンルオロフェニル	
(&	r R	R S	
\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	æ	8 8	
/ 2	2	0	
	8	2	
Z	Z	z	
) =	н	СН3	
	н	н	
œ	7	∞	<i>)</i> .

2,4-37 \(\text{\text{\$\pi}}\) 0.88 (3H,t,J = 7Hz), 0.97 (3H,dd,J = 7Hz, \frac{\pi}{4Hz}\), 1.2 - 1.4 (6H,m), 1.9 - 2.0 (2H,m), \frac{2.1}{2.1} - 2.3 (6H,m), 2.6 (2H,m), 2.86 (1H,q, \frac{\pi}{J} = 7Hz), 4.78 (1H,d,J = 15Hz), 4.88 (1H,d,J = 16Hz), 5.10 (1H,t,J = 7Hz), 5.6 (1H,brs), \frac{\pi}{7.79} (1H,s), 8.05 (1H,s)	2,4-371/2 0.97 (3H,dd,J=3Hz,7Hz), 1.56 (3H,d,J=7U7±2), 2.6-2.7 (1H,m), 2.7-2.8 (1H,m), 2.91 (1H,q,J=7Hz), 4.82 (1H,d,J=15Hz), 4.91 (1H,d,J=15Hz), 5.5 (1H,brs), 6.26 (1H,s), 6.7-6.8 (2H,m), 7.1-7.2 (3H,m), 7.3 (2H,m), 7.5-7.6 (1H,m), 7.79 (1H,s), 8.03 (1H,s)	2.4-371/2 1.00 (3H,dd,J=7Hz), 2.35 (6H,s), 2.6-7 (2H,m), 2.89 (1H,q,J=7Hz), 4.76-4.90 (2H,dd,J=9Hz,15Hz), 6.7-6.8 (2H,m), 7.1-7.3 (10H,m), 7.5 (1H,m), 7.78 (1H,s), 8.05 (1H,s)	
2,4 - ジフル オロフェニル	2,4ージフルオロフェニル	2.4 – ジフル オロフェニル	
(\	RS	œ	
\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	8 8	œ	
/ ~	2	0	
/ N	8	8	
Z	z	z	
S H ₁₁	Ph	P h	
#	н	Ph	
6	10	11	

/(0 : 1 : 0)		
2,7Hz), 1.76 .3 - 2.4 (2H, 1H, 2.6.05 (1H, 2.6.05 (1H, 1H, 1H, 1H, 1H, 1H, 1H, 1H, 1H, 1H,	(11H)	(1H, (1H, (1H,
2), 2), 3), 3), 3), 3), 3), 3), 3), 3), 3), 3	(2H), 2 1.65 1.65 (Hz)	H, b. 1.81 .90 7.5
1.7H H,m H,m 5, 5 5,6.(1.8 H,m = 15 5 -	3 (2) (1), 4 (1), 4
J = 3Hz,7Hz), 1 ,m), 2.3 - 2.4 (2.9 (1H,m), 3. (3H,m), 5.51 (1), 5.82,6.05 (1 , 6.7 - 6.8 (1H, 1), 7.78 (1H, 1), 8	5 (2 5 (2 10H; 10H; 1,7), 7	2.4 2H,n 2H2 2H2 1), 7
(31) (31) (31) (7.	7. 1 7. 1 7. 1 8. 1 1. 1 1. 1 1. 1	1,7 = (1,1) = (1,1) = (1,1) = (1,1) = (1,1)
chdd,J 2 (2H, H,m), - 5.2 (1H,m) 16Hz), H,m),	7.Hz) 2.3 H,d 4.75 9 (2 8.0	z,7F 2 – 3 1H,d 1H,d .8 (2 7.95
	= 3,7 5 (1) 5 (1) 5 (1) 8),	= 2H 3.3.3.6 (86 (- 6
0.95,1.01(3H, eachdd, J = 3Hz,7Hz), (2H,d), 2.1 - 2.2 (2H,m), 2.3 - 2.4 m), 2.6 - 2.7 (1H,m), 2.9 (1H,m), 3.3 (1H,m), 4.6 - 5.2 (3H,m), 5.51 brs), 5.4 - 5.7 (1H,m), 5.82,6.05 (eachd, J = 11Hz,16Hz), 6.7 - 6.8 (11m), 7.5 - 7.6 (1H,m), 7.78 (1H,s), (1H,s)	1.02 (3H,dd,J = 3,7Hz), 1.5 - 1.8 (2H,m), 2.0 - 2.2 (2H,m), 2.3 - 2.5 (2H,m), 2.6 - 2.9 (3H,m), 3.15 (1H,d,J = 10Hz), 4.65 (1H,s), 4.70 (1H,s), 4.75 (1H,J = 15Hz), 5.53 (1H,s), 6.7 - 6.9 (2H,m), 7.5 - 7.6 (1H,m), 7.78 (1H,s), 8.04 (1H,s)	0.90 (3H,dd,J = 2Hz,7Hz), 2.43 (2H,b) 2.7 - 2.9 (2H,m), 3.2 - 3.4 (2H,m), 4.81 d,J = 15Hz), 4.86 (1H,d,J = 2Hz), 4.90 d,J = 15Hz), 6.7 - 6.8 (2H,m), 7.4 - 7.5 m), 7.77 (1H,s), 7.95 (1H,s)
), 0.1 6 - 6 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 -	3H,d 1.m) 1.m) 70 (70 (8),	3H,d 9 (2,5 5Hz) 3Hz) 77 (
0.95,1.0 (2H,d), m), 2.6 3.3 (1H, brs), 5. eachd,J m), 7.5 (1H,s)) 22 ()) -2 ()) (3F) (1H)	00 (6) - 2. - 11 - 11
0.00 E 80 E C C C C C C C C C C C C C C C C C C	1.0 2.9 2.9 8) 8) 1.0 1.0	0.9 d.J d.J
2,4-371/ 2,4-371/ 2,1-2.2 (2H,m), 2.3-2.4 (2H,m), 2.6-2.7 (1H,m), 2.9 (1H,m), 3.0-3.3 (1H,m), 4.6-5.2 (3H,m), 5.51 (1H,brs), 5.4-5.7 (1H,m), 5.82,6.05 (1H,brs), 5.4-5.7 (1H,m), 5.82,6.05 (1H,m), 7.5-7.6 (1H,m), 7.78 (1H,s), 8.02 (1H,s)	2,4-37\(\text{\mathcal{H}}\) 1.02 (3H,dd,J=3,7Hz), 1.5-1.8 (2H,m), \(\frac{\pi}{\pi}\) 2.0-2.2 (2H,m), 2.3-2.5 (2H,m), 2.6-2.9 (3H,m), 3.15 (1H,d,J=10Hz), 4.65 (1H,s), 4.75 (1H,J=15Hz), 5.4.70 (1H,s), 4.75 (1H,J=15Hz), 5.53 (1H,s), 6.7-6.9 (2H,m), 7.5-7.6 (1H,m), 7.78 (1H,s), 8.04 (1H,s)	2,4-37 // 0.90 (3H,dd,J = 2Hz,7Hz), 2.43 (2H,brs), \$\pi = 1.7 - 2.9 (2H,m), 3.2 - 3.4 (2H,m), 4.81 (1H, \$\pi J = 15Hz), 4.86 (1H,d,J = 2Hz), 4.90 (1H, \$\pi J = 16Hz), 6.7 - 6.8 (2H,m), 7.4 - 7.5 (1H, \$m), 7.77 (1H,s), 7.95 (1H,s)
7 - 4 - 7	1 - 5 D	4 D
	oi k	60 to
\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	E	œ
\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \	œ	œ
/ 0		
/ 0	က	2
Z	z	z .
ZH2		
Снсн	H	田
/ E	н	H
12	1 3	4
<u> </u>		

参考例1

実施例15 (実施例1の化合物の別途合成法) (2R, 3S) - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - メチル - 2 - [(1 H - 1 , 2 , 4 - トリアソー n-1-1 n-1 nmmol)を4-メチレンピペリジン水溶液(含有量 6 1%) 113gに溶かし、90℃で21時間加熱選流し た。反応後、過剰の4-メチレンピペリジンを減圧下留 去し、残留物をイソプロピルアルコール140mlに溶 かし、イソプロピルアルコール50mlに溶かしたp-トルエンスルホン酸-水和物13.32g (70mmo 10 1)を加えた。室温で1時間、冷蔵庫で一晩放置後、析 出した結晶を濾取しイソプロピルアルコール50m1で 洗浄後、乾燥すると(2 R, 3 R) - 2 - (2, 4 - ジ フルオロフェニル)-3-(4-メチレンピペリジン-15 1 - イル) ブタンー 2 - オールの p - トルエンスルホン

上記でえられた p ートルエンスルホン酸塩 1 8. 3 g にエチルエーテル 4 0 m l および 1 N ー水酸化ナトリウム水溶液 3 5 m l を加え有機層を分取し、無水硫酸マグネシウム 5 g で乾燥後溶媒を留去した。残留液に n ーヘキサン 4 0 m l を加え、析出した結晶を濾取し、乾別・キサン 4 0 m l を加え、析出した結晶を濾取し、乾別・カーションのは、カーフェニル)ー3 ー (4 ーメチレンピペリジンー1ーイル)ブタンー2ーオールが 9. 4 3 g えられた。このものは実施例 1 の化合物と 1 H ー N M R が一致した。

酸塩の結晶32.20gがえられた。

4 - ペンジリデンピペリジン塩酸塩の合成

3. 52 (2 H, s) , 6. 27 (1 H, s) , 7. 1 - 7. 4 (10 H, m)

(2) 1 - ベンジルー 4 - ベンジリデンピペリジン2 4.6g(96mmol)をジクロロエタン200mlに加かし、氷冷下、クロロギ酸1 - クロロエチル11.1ml(102mmol)を摘下した。反応液を30分に溶りした。減圧下20湿流し、その後室温で1.5時間増した。減圧下200mlを加え12時間加熱湿流した。溶媒を減圧下200mlを加え12時間加熱湿流した。溶媒を減圧下下20mlを加えた残留物にイソプロピルエーテル100mlを加え沈澱物を濾取し、表題化合物8.6gをえた。

¹ H - N M R スペクトル(C D C l ₃) δ p p m : 2.74(2 H, t, J = 6 H z)、2.84(2 H, t, J = 6 H z)、 3. 18 (2 H, brs) 3. 31 (2 H, brs) 6. 47 (1 H, s) 7. 1 - 7. 4 (5 H, m) 9. 8 (2 H, brs)

参考例2

15

4 - ジフェニルメチレンピペリジンの合成

5 (1) イソニペコチン酸エチルエステル102g(65 0 m m o l) をジオキサン100mlに懸濁し、氷冷下 t ープトキシジカルパメート213g(974mmol) を加え15時間撹拌した。、溶媒を減圧下留去し、1t ープトキシカルボニルー4-エトキシカルボニルピペ 10 リジン234gをえた。

> ¹H-NMRスペクトル (CDCl₃) δ p.p m: 1.27(3H, t, J=7H₂)、1.46(9H, s)、

1. 6 -1.7(2H, m) 1. 8 -1.9(2H, m)

2. 3 - 2. 5 (1 H, m) \sim 2. 8 - 2. 9 (2 H, m) \sim

3. 7 - 4. 0 (2 H, m) \sim 4. 14 (2 H, q, j = 7 H z)

(2) アルゴン気流下、1-t-ブトキシカルボニルー4-エトキシカルボニルピペリジン26. 4g(72mmol)を乾燥テトラヒドロフラン100mlに溶かイド20108mlを満下して2日間撹拌した。反応で、108mlを液200ml、酢酸エチル200ml中に注ぎ、有機層を分取した。有機層を水、飽いない。溶験で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムがニルー4-(と25ドロキシジフェニル)メチルピペリジン34. 7gをえた。

¹H-NMRスペクトル (CDC1₃) δ p p m : 1.2(4H, m) 、1.42(9H, s)、2.5-2.7(3H, m) 、 (33)

4.1 - 4.2(2H, m), 7.2 - 7.5(10H, m)

(3) 1-t-ブトキシカルボニルー4-(ヒドロキシジフェニル)メチルピペリジン20g(54mmol)をフェノール12.8g、48%臭化水素水210mlに溶かし、140℃で5時間、室温で15時間撹拌した。有機層を分取し、ジエチルエーテルを加え析出した洗液を減取した。沈澱にジエチルエーテル、水酸化カリウムで乾燥と溶液を加え有機層を分取し、水酸化カリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、表題化合物6.1gをえた。

¹ H - N M R スペクトル (C D C l ₃) δ p p m : 2. 0 (1 H, brs) 、 2. 32 (4 H, t, J = 6 H z) 、 2. 91 (4 H, t, J = 6 H z) 、 7. 1 - 7. 3 (10 H, m)

参考例3

10

4 - プロペニリデンピペリジン塩酸塩の合成

15 (1) アルゴン気流下、臭化アリルトリフェニルコン気流下、臭化アリルトリフェニトラム 4. コウム 2. 9g(7. 5mmol)を無水テトラム 4. コラン 1 0mlに懸濁し、氷冷下、ブチルリチベンチウム 2. コーピペリドン 1 g(5. 3mmol)の無水テ間加た。 反応溶液を減過で 3 0 分 度 25 円 25 円 25 円 25 円 25 円 26 出 大物をシリカゲル 4 0 gを用いたカラ (1 エチルース 5 れた油状物をシリカゲル 4 0 gを用いたカラ (1 エス 5 れた油状物をシリカゲル 4 0 gを用いたカウ (1 エス 5 ルーペープロピリデンピペリジン 2 0 0 mgをえた。

¹H-NMRスペクトル (CDCl₃) δppm:

2. 2 - 2. 3 (2 H, m) 2. 4 - 2. 5 (6 H, m) 3. 50 (2 H, s) 4. 98 (1 H, d, J = 10 Hz) 5. 11 (1 H, d, J = 17 Hz) 5. 82 (1 H, d, J = 11 Hz) 6. 5 - 6. 6 (1 H, m) 7. 2 - 7. 3 (5 H, m)

5 (2) 1 - ベンジルー4 - プロピリデンピペリジン4. 5 g (2 1 m m o 1) をジクロロエタン2 0 m 1 に溶かし、氷冷下、クロロギ酸1 - クロロエチル2. 8 m 1 (2 5 m m o 1) を滴下した。反応液を室温で30分間 撹拌し、その後30分間加熱還流した。減圧下溶媒を留 10 去して反応液を10 m 1 に濃縮し、メタノール60 m 1 を加え12時間加熱還流した。溶媒を減圧下留去して表 題化合物3.7gをえた。

> ¹ H - N M R スペクトル (C D C l₃) δ p p m : 2. 3 - 3. 0 (4 H, m) 、 3. 0 - 3. 6 (4 H, m) 、 4. 7 - 6. 3 (4 H, m)

製剤例1 液剤

١

15

200mlのマクロゴール400をエタノール750mlに溶かし、これに実施例1の化合物、(2R,3R)-2-(2,4-ジフルオロフェニル)-3-(4-メ
20 チレンピペリジン-1-イル)-1-(1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)ブタン-2-オール5gを加えて溶かした。さらにエタノールにて全量を100mlとし、液剤として供した。製剤例2 軟膏剤

25 白色ワセリン400g、セタノール180g、パラオキシ安息香酸プロピル1gおよびセスキオレイン酸ソルビタン50gを水浴上にて80℃に保ちながら溶かし、ついで実施例1の化合物、(2R、3R)-2-(2、

4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (4 - メチレンピペリジン-1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアゾールー1 - イル) ブタン-2 - オール5 g を加えて溶かした。 - 方、パラオキシ安息香酸メチル1 g に水を加え80℃に加温して溶かした液を前述の液に徐々に加え混合した。冷却後軟膏剤として供した。

製剤例3 クリーム剤

白色ワセリン15g、流動パラフィン200g、ステ アリルアルコール 5 0 g 、モノステアリン酸グリセリン 40g、プロピレングリコール145gおよびパラオキ 10 シ安息香酸プロピル1gよりなる混合物を水浴上で80 ℃に保ちながら溶解し、ついで実施例1の化合物、 - (4 - メチレンピペリジン - 1 - イル) - 1 - (1 H - 1, 2, 4 - トリアゾール - 1 - イル) プタン - 2 -15 オール10gを加えて溶かし、さらに40gのステアリ ン酸ポリオキシ40および1gのパラオキシ安息香酸メ チルに精製水 4 9 8 g を加え、 8 0 ℃に加温して溶解し た液を加えたのち充分撹拌した。撹拌後、冷却水を用い て冷却しながら固まるまでさらに充分撹拌し、クリーム 20 剤として供した。

産業上の利用可能性

本発明化合物は強い抗真菌活性を有している。したがって、一般式(I)で表される本発明化合物を有効成分とする抗真菌剤は、ヒトおよび動物の真菌疾患に対し、その予防および治療に有効であり、また、農園芸用防カビ剤および工業用防カビ剤などとしても有用である。

10

(36)

請求の範囲

1. 一般式 (I) :

- 2. *1、*2の不斉炭素の絶対配置が(R, R)である請求の範囲第1項記載の化合物またはその酸付加塩。
 3. *1、*2の不斉炭素の絶対配置が(R, R)である一般式(I)で表される化合物またはその酸付加塩を含み、他の光学異性体を含んでいる混合体である請求の範囲第1項記載の化合物またはその酸付加塩。
- 20 4. Xが窒素原子である請求の範囲第1項、第2項または第3項記載の化合物またはその酸付加塩。
 - 5. XがCHである請求の範囲第1項、第2項または第 3項記載の化合物またはその酸付加塩。

- 6. *1、 *2の不斉炭素の絶対配置が(R, R)である一般式(1)で示される化合物が(2R, 3R) -2-(2, 4-ジフルオロフェニル)-3-(4-メチレンピペリジン-1-イル)-1-(1H-1, 2, 4-トリアゾール-1-イル)ブタン-2-オールである請求の範囲第2項または第3項記載の化合物またはその酸付加塩。
- 7. 請求の範囲第1項記載の化合物またはその酸付加塩 を有効成分として含有する抗真菌剤。
- 10 8. 請求の範囲第2項記載の化合物またはその酸付加塩 を有効成分として含有する抗真菌剤。
 - 9. 請求の範囲第3項記載の化合物またはその酸付加塩を有効成分として含有する抗真菌剤。
- 10. 請求の範囲第 4 項記載の化合物またはその酸付加塩 5 を有効成分として含有する抗真菌剤。
 - 11. 請求の範囲第5項記載の化合物またはその酸付加塩を有効成分として含有する抗真菌剤。
 - 12. 請求の範囲第6項記載の化合物またはその酸付加塩を有効成分として含有する抗真菌剤。
- 20 13. 請求の範囲第1項記載の化合物またはその酸付加塩 を用いた真菌感染症の治療方法。
 - 14. 請求の範囲第 2 項記載の化合物またはその酸付加塩 を用いた真菌感染症の治療方法。
- 15. 請求の範囲第3項記載の化合物またはその酸付加塩 25 を用いた真菌感染症の治療方法。
 - 16. 請求の範囲第 4 項記載の化合物またはその酸付加塩 を用いた真菌感染症の治療方法。
 - 17. 請求の範囲第5項記載の化合物またはその酸付加塩

(38)

を用いた真菌感染症の治療方法。

18. 請求の範囲第6項記載の化合物またはその酸付加塩を用いた真菌感染症の治療方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP94/00737

A. CL	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER						
	. C1 ⁵ C07D401/06, 403/06,	761931/40 33/445					
According	to International Patent Classification (IPC) ~ 10.	oth pational classification and 1700					
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED						
	locumentation searched (classification system follower	by classification symbols)					
	. Cl ⁵ C07D401/00, 403/00,		:				
Documenta	tion scarched other than minimum documentation to th	e extent that such documents are included in a	o Colde accorded				
		:	r ucus scarcnes				
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	oe of data base and, where practicable, search i	crms used)				
	ONLINE						
	:		:				
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
Α		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
A	JP, A, 59-33271 (Pfizer C February 23, 1984 (23. 02	orp.),	1-18				
	Claim & US, A, 4507484	. 04),					
		*					
			-				
			•				
		:					
		·					
1	·						
į							
Further	documents are listed in the continuation of Box C	See patent family annex.					
A" documen	ategories of cited documents; I defining the general state of the art which is not considere particular relevance	"T" later document published after the inter date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	ation but cited to understand				
E earlier do	cument but published on or after the international filing dat	"X" document of particular relevance: the	daimed invention cannot be				
cited to a	." document which may throw doubts on priority chaim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other						
special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is							
means Only and with one or more other such documents, such combination document published prior to the international filing date but later than							
	action of the same parent army						
	June 17, 1994 (17. 06. 94) Date of mailing of the international search report July 12, 1994 (12. 07. 94)						
21 - 21 - 23 CA 1CA							
	•	Authorized officer					
Japan .csimile No.	ese Patent Office		·				
	010/cound sheet) (July 1000)	Telephone No.					

国際調查報告			国際出願番号 PCT/JP	94/00737
A. 発明のI	属する分野の分類(国	及特許分類(IPC))		
	Int. CL	C07D401/0 A61K31/40		
B. 関重を	行った分野			
調査を行った。	B小假 安料 (国際特許:	分類(IPC))		
·. 	Int. CL	C 0 7 D 4 0 1/0 A 6 1 K 3 1/0 0	•	
最小限資料以多	外の資料で調査を行った	こ分野に含まれるもの		
国際調査で使用	Bした電子データペー: CA8 ON	ス(データベースの名称、映画 LINE	Eに使用した用語)	
C. 関連する	らとほめられる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献	名 及び一部の箇所が関連す	「るときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	23.2月。	9-33271(ファ 1984(23.02 8囲春US, A, 49		1-18
□ C書の鉄き	にも文献が列挙されて	いる。	□ パテントファミリーに関する8	別紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」先行文献ではあるが、国際出版日以後に公表されたもの 「L」優先権主要に投表を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出版日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出版の日 の後に公表された文献			「T」国際出層日又は優先日後に公表された文献であって出願と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は退歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文 献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性 がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	
国原調査を完了	した日		国際調査報告の発送日	
•	17.06.	9 4	12.07	.94
8称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便書号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号			特許庁審査官(権限のある職員) 4 C 7 6 0 2 漁 田 正 人 型 3454	